PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-207134

(43)Date of publication of application: 08.08.1995

(51)Int.Cl.

C08L 69/00 C08K 5/54

(21)Application number: 06-004069

00011 373

(21)Application number: 0

/-

(71)Applicant: MITSUBISHI CHEM CORP

(22)Date of filing:

19.01.1994

(72)Inventor: KAWA MANABU

(54) AROMATIC POLYCARBONATE RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an aromatic polycarbonate resin composition containing an intercalation compound containing a specific laminar silicate as a host and an organic onium ion as a guest, respectively, in a specific amount as an inorganic ash content and excellent in strength, stiffness, toughness, ductility, surface appearance of molding, melt fluidity and dimensional accuracy.

CONSTITUTION: This composition contains an intercalation compound containing a laminar silicate having ≥30mm equivalent/100g, preferably ≥70mm equivalent/100g of cation exchange capacity as a host, and an organic onium ion (preferably a quaternary onium ion having preferably ≥ a 12C alkyl group, especially trimethyloctadecylammonium ion) as a guest, respectively, in an amount of 0.1–10wt.%, preferably 0.3–4wt.% as an inorganic ash content.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

20.12.2000

[Date of sending the examiner's decision of

28.05.2002

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3810446

[Date of registration]

02.06.2006

[Number of appeal against examiner's decision

2002-11759

of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

27.06.2002

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-207134

(43)公開日 平成7年(1995)8月8日

(51) lnt.C1'

酸別記号 KKM 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C08L 69/00

€08K 5/54

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 8 頁)

(21)出願番号

(22)出顧日

特願平6-4069

(71)出願人 000005968

平成6年(1994)1月19日

三菱化学株式会社 東京都千代田区丸の内二丁目 5 番 2 号

(72)発明者 加和 学

神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三

菱化成株式会社総合研究所内

(74)代理人 弁理士 長谷川 曉司

(54) 【発明の名称】 芳香族ポリカーポネート樹脂組成物

(57) 【要約】

【構成】 陽イオン交換容量が30ミリ当量/100g 以上の層状珪酸塩をホストとし炭素数12以上のアルキル基を有する有機オニウムイオンをゲストとする層間化 合物を、無機灰分量として0.1~10重量%含む芳香 族ポリカーボネート樹脂組成物。

【効果】 強度や剛性に優れると同時に靱性、特に延性を大きく損なわず、かつ比重の増加が少なく成形表面外観や溶融流動性に優れ、しかも寸法精度が等方的に改良される。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】 陽イオン交換容量が30ミリ当量/10 0 g以上の層状珪酸塩をホストとし炭素数12以上のア ルギル基を有する有機オニウムイオンをゲストとする層 間化合物を、無機灰分量として0.1~10重量%含む ことを特徴とする芳香族ポリカーポネート樹脂組成物。 【請求項2】 前記炭素数12以上のアルキル基を有す る有機オニウムイオンが炭素数12以上のアルキル基を 有する4級オニウムイオンであることを特徴とする請求 項1に記載の芳香族ポリカーボネート樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、特定の層間化合物を含 有する芳香族ポリカーボネート樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より、芳香族ポリカーボネート樹脂 の強度や剛性あるいは寸法精度を向上する目的で、様々 な充填材、例えばガラス繊維、炭素繊維、チタン酸カリ ウムウィスカー等の無機繊維、ガラスフレーク、ガラス ビーズ、タルク、マイカ、カオリン、ウォラストナイト 等の無機粉体の配合が行われてきた。しかし、これらの 手法は強度や剛性を高めるものの、靱性を損なう、比重 が増す、表面外観が低下するといった欠点があった。こ うした充填材あるいは無機粉体の混合における欠点は、 一般に充填材の分散不良あるいは分散物のサイズが大き 過ぎること、及びマトリックス樹脂との界面の接着不良 に起因するものと考えられており、こうした点から芳香 族ポリカーボネート樹脂においても充填材の表面処理や 微粉化、形状の工夫等様々な試みがなされてきているが 必らずしも満足できるものではなかった。

【0003】また充填材の使用により一般に樹脂材料と 同様芳香族ポリカーボネート樹脂においても溶融流動性 が低下するという問題があった。更に、ガラス繊維等の 無機繊維を充填した場合には繊維の配向方向の成形収縮 率が低下するものの、これと垂直方向ではその効果がほ とんど見られないという寸法精度の異方性の問題もあっ た。

【0004】以上のように、芳香族ポリカーボネート樹 脂の強度や剛性等を改良する目的で様々な無機充填材の 使用が提案されてきたが、材料の靱性の低下や比重の増 加の問題を必ずしも解決できておらず、また、溶融流動 性改良の要請は依然としてあり、寸法精度の改良の点に おいても問題が残されていた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、強度 や剛性に優れると同時に靱性、特に延性を大きく損なわ ず、かつ比重の増加が少なく成形表面外観や溶融流動性 に優れ、しかも寸法精度が等方的に改良された芳香族ポ リカーポネート樹脂組成物を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は上述の問題を解 決するためになされたものであり、その要旨は、陽イオ ン交換容量が30ミリ当量/100g以上の層状珪酸塩 をホストとし炭素数12以上のアルキル基を有する有機 オニウムイオンをゲストとする層間化合物を、無機灰分 量として0.1~10重量%含むことを特徴とする芳香 族ポリカーボネートに存する。

【0007】以下、本発明をさらに詳細に説明する。本 発明で用いられる芳香族ポリカーポネート樹脂は、多価 10 フェノール類を共重合成分として含有しても良い、1種 以上のビスフェノール類と、ビスアルキルカーボネー ト、ピスアリールカーボネート、ホスゲン等の炭酸エス テル類との反応により製造される。

【0008】ビスフェノール類としては、具体的にはビ ス (4-ヒドロキシフェニル) メタン、1, 1-ビス (4-ヒドロキシフェニル) エタン、1, 1-ビス (4 ーヒドロキシフェニル)プロパン、2.2ービス(4-ヒドロキシフェニル) プロパンすなわちビスフェノール A、2, 2-ピス (4-ヒドロキシフェニル) プタン、 2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ペンタン、 20 2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)-3-メチル プタン、2, 2-ビス (4-ヒドロキシフェニル) ヘキ サン、2,2ービス(4-ヒドロキシフェニル)-4-メチルペンタン、1, 1ービス (4ーヒドロキシフェニ ル) シクロペンタン、1, 1-ビス (4-ヒドロキシフ ェニル)シクロヘキサン、ビス(4-ヒドロキシー3-メチルフェニル)メタン、ビス (4-ヒドロキシー3-メチルフェニル)フェニルメタン、1,1ービス (4-ヒドロキシー3ーメチルフェニル) エタン、2, 2ービ ス(4-ヒドロキシー3-メチルフェニル)プロパン、 2. 2-ビス(4-ヒドロキシ-3-エチルフェニル) プロパン、2, 2ービス(4-ヒドロキシー3-イソプ ロピルフェニル)プロパン、2,2-ビス(4-ヒドロ キシー3-sec-ブチルフェニル)プロパン、2,2 ービス (4-ヒドロキシー3-sec-ブチルフェニ ル) プロパン、ビス (4-ヒドロキシフェニル) フェニ ルメタン、1, 1-ビス (4-ヒドロキシフェニル) -1-フェニルエタン、1, 1-ビス(4-ヒドロキシフ ェニル) -1-フェニルプロパン、ビス (4-ヒドロキ シフェニル) ジフェニルメタン、ビス (4-ヒドロキシ フェニル) ジベンジルメタン、4,4′ージヒドロキシ ジフェニルエーテル、4,4′ージヒドロキシジフェニ ルスルホン、4, 4′-ジヒドロキシジフェニルスルフ ィド、4,4′ージヒドロキシベンゾフェノン、フェノ ールフタレイン等が挙げられる。この中で代表的なもの は、ビスフェノールA、1, 1-ビス(4-ヒドロキシ フェニル) -1-フェニルエタン、1, 1-ビス (4-ヒドロキシフェニル)シクロヘキサン、2.2-ビス (4-ヒドロキシー3-メチルフェニル) プロパン等で 50 あり、最も一般的にはビスフェノールAが用いられる。

【0009】多価フェノール類は、芳香族ポリカーポネ ート樹脂のレオロジー的性質を変化させたり表面摩耗特 性を改良する目的で共重合成分として用いられ、例えば 1, 1, 1-トリス (4-ヒドロキシフェニル) エタン 等のトリスフェノール類等が挙げられる。本発明に使用 される芳香族ポリカーボネート樹脂の製造方法に制限は ないが、ビスフェノール類のアルカリ金属塩と求核攻撃 に活性な炭酸エステル誘導体とを原料とし生成ポリマー を溶解する有機溶剤とアルカリ水との界面にて重縮合反 応させる界面重合法、ビスフェノール類と求核攻撃に活 性な炭酸エステル誘導体とを原料としピリジン等の有機 塩基中で重縮合反応させるビリジン法、ビスフェノール 類と ビスアルキルカーボネートやビスアリールカーボネ ート等の炭酸エステルとを原料とし溶融重縮合させる溶 融重合法が一般に知られている。ここで界面重合法とピ リジン法で用いられる求核攻撃に活性な炭酸エステル誘 導体としては、ホスゲン、カルボジイミダゾール等が挙 げられ、中でもホスゲンが入手容易性から最も一般的で ある。溶融重合法に用いられる炭酸エステルの具体例に ついては、(a) ビスアルキルカーボネートとしてジメ チルカーポネート、ジエチルカーポネート、ジーnープ ロピルカーボネート、ジイソプロピルカーボネート、ジ n ープチルカーボネート等が、(b) ビスアリールカ ーポネートとしてジフェニルカーポネート、ビス (2, 4ージクロロフェニル) カーボネート、ビス (2, 4, 6-トリクロロフェニル) カーポネート、ピス (2-ニ トロフェニル) カーポネート、ビス (2-シアノフェニ ル) カーボネート、ビス (4-メチルフェニル) カーボ ネート、ピス (3ーメチルフェニル) カーポネート、ジ ナフチルカーポネート等が挙げられる。この中で、原料 入手容易性においてジメチルカーポネート、ジエチルカ ーポネート等のピスアルキルカーポネート、ジフェニル カーポネート、ビス (4-メチルフェニル) カーポネー ト、ビス (3-メチルフェニル) カーボネート等のジア リールカーポネートが好ましく用いられ、中でも反応容 易性からジフェニルカーボネートが最も好ましく用いら れる。

【0010】本発明で用いられる芳香族ポリカーポネート樹脂の分子量には特に制限はないが、通常は40℃のテトラヒドロフラン(THF)溶媒によるゲルパーミエーションクロマトグラフィ(GPC)において、単分子量分散ポリスチレンを対照としての重量平均分子量Mwが15000以上、靱性や成形容易性から好ましくは2000~80000程度、最も好ましくは35000~65000程度が適当である。

【0011】本発明に用いられる層状珪酸塩としては、A1、Mg、Li等を含む八面体シート構造を2枚のSiO4四面体シート構造がはさんだ形の2:1型が好適であり、その単位構造である1層の厚みは通常9.5A程度である。具体的には、モンモリロナイト、ヘクトラ

イト、フッ素ヘクトライト、サポナイト、バイデライト、スチブンサイト等のスメクタイト系粘土鉱物、Li型フッ素テニオライト、Na型フッ素テニオライト、Na型四珪素フッ素雲母等の膨潤性合成雲母、バーミキュライト、フッ素バーミキュライト、ハロイサイト等が挙げられ、天然のものでも合成されたものでも良い。

【0012】本発明においては、これらの層状珪酸塩の 陽イオン交換容量 (CEC) は30ミリ当量/100g 以上である必要があるが、好適には50ミリ当量/10 0g以上、さらに好適には70ミリ当量/100g以上 であるのが望ましい。陽イオン交換容量は、メチレンブ ルーの吸着量測定により求めることで測定される。陽イ オン交換容量が30ミリ当量/100g未満では、層間 への有機オニウムイオンの挿入(インターカレーショ ン)量が不十分となり芳香族ポリカーポネート樹脂への 分散性が悪くなるため、組成物の強度や剛性の上昇が十 分でなく成形表面外観も悪くなる。陽イオン交換容量や 入手容易性からこれらの層状珪酸塩の中でも、モンモリ ロナイト、ヘクトライト等のスメクタイト系粘土鉱物、 Li型フッ素テニオライト、Na型フッ素テニオライ ト、Na型四珪素フッ素雲母等の膨潤性合成雲母が好適 に用いられ、特に入手容易性からはベントナイトを精製 して得られるモンモリロナイトが、純度の点ではLi型 フッ素テニオライト(下記式A)、Na型フッ素テニオ ライト(下記式B)、Na型四珪素雲母(下記式C)等 の膨潤性フッ素雲母が本発明には最適である。なお、式 A、B、Cは理想的な組成を示したものであり、厳密に 一致している必要はない。

0 [0013]

20

【化1】

 $L i M g_2 L i (S i_4 O_{10}) F_2$ (A)

 $NaMg_2 Li (Si_4 O_{10}) F_2$ (B)

 $NaMg_{2.5}$ (Si₄ O₁₀) F₂ (C)

本発明に用いられる有機オニウムイオンとは、アンモニウムイオン、ホスホニウムイオン、スルホニウムイオン、複素芳香環由来のオニウムイオンに代表されるものである。本発明における該オニウムイオン構造を存在させることにより、負に帯電した珪酸塩層の層間に分子間力の小さい炭化水素構造を導入することができるのであって、有機オニウムイオンの種類に特に制限はされない。これらのうち、入手容易性、安定性の点からは、アンモニウムイオン、ホスホニウムイオン、複素芳香環由来のオニウムイオンが好適である。

【0014】アンモニウムイオンとしては、ドデシルアンモニウム、ヘキサデシルアンモニウム、オクタデシルアンモニウム等の1級アンモニウム、メチルドデシルアンモニウム、ブチルドデシルアンモニウム、ジメチルドデシルアンモニウム、ジメチルトデシルアンモニウム、ジメチルへキサデシルアンモニ

ウム、ジメチルオクタデシルアンモニウム、ジフェニル ドデシルアンモニウム、ジフェニルオクタデシルアンモ ニウム等の3級アンモニウム、テトラエチルアンモニウ ム、テトラプチルアンモニウム、テトラオクチルアンモ ニウム等の同一のアルキル基を有する4級アンモニウ ム、トリメチルオクチルアンモニウム、トリメチルデシ ルアンモニウム、トリメチルドデシルアンモニウム、ト リメチルテトラデシルアンモニウム、トリメチルヘキサ **デシルアンモニウム、トリメチルオクタデシルアンモニ** ウム、トリメチルエイコサニルアンモニウム、トリメチ ルオクタデセニルアンモニウム、トリメチルオクタデカ ジエニルアンモニウム等のトリメチルアルキルアンモニ ウム、トリエチルドアシルアンモニウム、トリエチルテ トラデシルアンモニウム、トリエチルヘキサデシルアン モニウム、トリエチルオクタデシルアンモニウム等のト リエチルアルキルアンモニウム、トリプチルドデシルア ンモニウム、トリプチルテトラデシルアンモニウム、ト リプチルヘキサデシルアンモニウム、トリプチルオクタ アシルアンモニウム等のトリプチルアルキルアンモニウ ム、ジメチルジオクチルアンモニウム、ジメチルジデシ ルアンモニウム、ジメチルジテトラデシルアンモニウ ム、ジメチルジヘキサデシルアンモニウム、ジメチルジ オクタアシルアンモニウム、ジメチルジオクタアセニル アンモニウム、ジメチルジオクタデカジエニルアンモニ ウム等のジメチルジアルキルアンモニウム、ジエチルジ ドアシルアンモニウム、ジエチルジテトラアシルアンモ ニウム、ジエチルジヘキサデシルアンモニウム、ジエチ ルジオクタデシルアンモニウム等のジエチルジアルキル アンモニウム、ジプチルジドデシルアンモニウム、ジブ チルジテトラデシルアンモニウム、ジプチルジヘキサデ シルアンモニウム、ジプチルジオクタデシルアンモニウ ム等のジプチルジアルキルアンモニウム、メチルペンジ ルジヘキサデシルアンモニウム等のメチルベンジルジア ルキルアンモニウム、ジベンジルジヘキサデシルアンモ ニウム等のジベンジルジアルキルアンモニウム、トリオ クチルメチルアンモニウム、トリドデシルメチルアンモ ニウム、トリテトラデシルメチルアンモニウム等のトリ アルキルメチルアンモニウム、トリオクチルエチルアン モニウム、トリドアシルエチルアンモニウム等のトリア ルキルエチルアンモニウム、トリオクチルプチルアンモ ニウム、トリドアシルプチルアンモニウム等のトリアル キルプチルアンモニウム、トリメチルベンジルアンモニ ウム等の芳香環を有する4級アンモニウム、トリメチル フェニルアンモニウム等の芳香族アミン由来の4級アン モニウム等のイオンが挙げられ、ホスホニウムイオンと しては、テトラプチルホスホニウム、テトラオクチルホ スホニウム、トリメチルデシルホスホニウム、トリメチ ルドアシルホスホニウム、トリメチルヘキサアシルホス ホニウム、トリメチルオクタデシルホスホニウム、トリ ブチルドデシルホスホニウム、トリプチルヘキサデシル

ホスホニウム、トリプチルオクタアシルホスホニウム等 の4級ホスホニウムイオンが挙げられ、複素芳香環由来 のオニウムイオンとしては、ピリジニウム、キノリニウ ム等のイオンが挙げられる。

【0015】これらの有機オニウムイオンのうち珪酸塩 層間の疎水化に寄与する炭化水素構造の有効性の点か ら、トリメチルドデシルアンモニウム、トリメチルテト **ラデシルアンモニウム、トリメチルヘキサデシルアンモ** ニウム、トリメチルオクタデシルアンモニウム、トリエ チルドアシルアンモニウム、トリエチルテトラアシルア ンモニウム、トリエチルヘキサアシルアンモニウム、ト リエチルオクタデシルアンモニウム等の炭素数12以上 のアルキル基を1分子中に1つ有する4級アンモニウ ム、ジメチルジドデシルアンモニウム、ジメチルジテト ラデシルアンモニウム、ジメチルジヘキサデシルアンモ ニウム、ジメチルジオクタデシルアンモニウム、ジェチ ルジドデシルアンモニウム、ジエチルジテトラデシルア ンモニウム、ジエチルジヘキサアシルアンモニウム、ジ エチルジオクタデシルアンモニウム等の炭素数12以上 20 のアルキル基を1分子中に2つ有する4級アンモニウ ム、トリメチルドデシルホスホニウム、トリメチルヘキ サデシルホスホニウム、トリメチルオクタデシルホスホ ニウム、トリプチルドアシルホスホニウム、トリプチル **ヘキサアシルホスホニウム、トリブチルオクタアシルホ** スホニウム等の炭素数12以上のアルキル基を有する4 級ホスホニウム等の4級オニウムイオンが好適に用いら れる。中でも、トリメチルヘキサデシルアンモニウム、 トリメチルオクタデシルアンモニウム等の炭素数16以 上のアルキル基を1分子中に1つ有する4級アンモニウ ム、ジメチルジテトラデシルアンモニウム、ジメチルジ ヘキサデシルアンモニウム、ジメチルジオクタデシルア ンモニウム等の炭素数14以上のアルキル基を1分子中 に2つ有する4級アンモニウム、トリメチルヘキサデシ ルホスホニウム、トリメチルオクタデシルホスホニウ ム、トリプチルヘキサアシルホスホニウム、トリプチル オクタデシルホスホニウム等の炭素数14以上のアルキ ル基を有する4級ホスホニウム等の4級オニウムイオン が樹脂組成物の靱性保持と入手容易性の点から更に好適 に用いられ、最も好適にはトリメチルオクタデシルアン モニウムイオン、ジメチルジヘキサデシルアンモニウム イオン、ジメチルジオクタデシルアンモニウムイオン、 トリプチルヘキサデシルホスホニウムイオン、トリブチ ルオクタデシルホスホニウムイオンが用いられる。なお これらの有機オニウムイオンは、単独でも複数種類の混 合物としても使用できる。

【0016】炭素数14以上のアルキル基を有するオニ ウムイオンを用いると、副次的な好ましい効果として組 成物の溶融流動性の大きな向上が見られ、成形性、成形 歪み、高複屈折等が改善され得る。これは、比較的長鎖 のアルキル基の存在がマトリックス樹脂の分子易動性を

向上させるためと考えられる。本発明の樹脂組成物の原料として好適に用いられる、陽イオン交換容量が30ミリ当量/100g以上の層状珪酸塩をホストとし有機オニウムイオンをゲストとする層間化合物とは、有機オニウムイオンを、負の層格子および交換可能なカチオンを含有する粘土と反応させる公知の技術(例えば特公昭61-5492号公報、特開昭60-42451号公報等に記載)により製造される、層間に該オニウムイオンが挿入(インターカレーション)された化合物を意味する。該層間化合物の調製は、例えば特願平5-245199号、特願平5-245200号等に記載された4級アンモニウムイオンの挿入の場合の反応及び精製方法等により行われる。

【0017】層間化合物中の有機オニウムイオンの量は、原料の層状珪酸塩の陽イオン交換容量に対し0.8~2.0当量の範囲であれば特に制限はないが、通常の反応条件では1.0~1.3当量程度のものとなる。この量が0.8当量よりも少ないと、芳香族ポリカーボネート樹脂への分散性が低下し、2.0当量より多いと該オニウムイオン由来の遊離化合物が顕著となり、成形時の熱安定性低下、発煙、金型汚染、臭気等の原因となる場合がある。

【0018】層間化合物の水分量は、芳香族ポリカーボ ネート樹脂との混合時の加水分解等の望ましくない副反 応を低減するために、7wt%以下、好ましくは5wt %以下、最も好ましくは3wt%以下に制御することが 望ましい。該水分量が7wt%を超えると芳香族ポリカ ーポネートの加水分解による分子量低下が顕著となり、 組成物の靱性が大きく低下する。本発明の芳香族ポリカ ーボネート樹脂組成物においては、層状珪酸塩を無機灰 分量として0.1~10重量%、靱性保持と補強効果発 現の点から好適には0.3~8重量%、さらに好適には 0.3~5重量%、延性発現の点で最も好適には0.3 ~4重量%含む。ここで無機灰分量とは、芳香族ポリカ ーポネート組成物の有機成分を650℃の電気炉内で完 全に焼失せしめた残渣の重量分率のことである。該無機 灰分量が 0. 1 重量 %未満の場合は弾性率の向上が顕著 でなく、一方10重量%を超えると靱性低下が大きく、 いずれの場合も好ましくない。なお、層間化合物を添加 する場合は各々単独で用いてもよく併用してもよい。

【0019】本発明における特定の陽イオン交換容量の 層状珪酸塩に有機オニウムイオンをインターカレーションした層間化合物は、芳香族ポリカーボネート樹脂マト リックスに対し極めて優れた劈開分散性を有し、樹脂マトリックス中に協分散され、芳香族ポリカーボネート樹脂の延性を維持しながら極めて効率的に強度や剛性を向上させ、射出成形品において等方的に低い成形収縮率を発現し、しかも溶融粘度を大きく低減させる。

【0020】本発明においては、陽イオン交換能を持つ 層状珪酸塩の層間陽イオンの有機オニウムイオンによる 交換において、有機オニウムイオンの構造制御により層間の疎水性を変化させ、構造が制御された有機オニウムイオンのインターカレーションによる層間引力の低減と層間距離の増大の相乗効果により、溶融した芳香族ポリカーポネート樹脂中での機械的剪断力のような簡便な手段でも劈開分散が容易と達成される。

【0021】本発明において、層状珪酸塩と芳香族ポリ カーボネート樹脂との混合方法には特に制限はないが、 層間化合物を用いる場合には芳香族ポリカーポネート樹 10 脂の溶融状態で機械的剪断下行われることが肝要であ り、この範囲において任意の段階で添加できる。例え ば、重合前の芳香族ポリカーポネート原料に添加し芳香 族ポリカーポネートの溶融重合とともに撹拌混合する方 法、芳香族ポリカーポネートの溶融重合途中ないしは溶 融重合後チップ化前に添加し撹拌混合する方法、あるい はチップ化後の芳香族ポリカーボネート樹脂に添加し押 出機等の混練機にて溶融混合する方法等任意の方法で混 合可能であるが、生産性、簡便性、汎用性から混練機を 用いた方法が好ましい。中でも、剪断効率の高い二軸押 出機の使用が好ましく、該層間化合物に含まれる水分を 効率的に除去できるベント付き二軸押出機の使用が最適 である。本発明の芳香族ポリカーボネート樹脂組成物に は、本発明の目的を損なわない限りにおいて必要に応じ 常用の各種添加成分、例えばガラス繊維、炭素繊維等の 無機繊維、ガラスフレーク、ガラスピーズ、雲母等の無 機粉体、各種可塑剤、安定剤、着色剤、難燃剤等を添加

【0022】更に、本発明の芳香族ポリカーボネート樹脂組成物には、本発明の目的を損なわない限りにおいて 必要に応じ通常の芳香族ポリカーボネート樹脂にプレンドされる熱可塑性樹脂や熱可塑性エラストマー、例えばポリアミド樹脂、芳香族ポリエステル樹脂、ポリアリレート樹脂、ABS樹脂、ポリフェニレンエーテル樹脂、ポリアリーレンスルフィド樹脂、エポキシ樹脂、フェノキシ樹脂、ボリスチレン樹脂、無水マレイン酸変性ポリスチレン樹脂、エポキシ基を有する化合物で変性されたポリスチレン樹脂、芳香族ポリカーボネートポリシロキサン共重合体、ポリエステルエラストマー、酸無水物基またはエポキシ基を有する化合物で変性されたスチレン 系熱可塑性エラストマー、アクリルゴム、コアーシェル型アクリルゴム、MBSゴム等を加えてもよい。

[0023]

【実施例】以下本発明を更に詳細に説明するが、本発明 はその要旨を越えない限り、以下の実施例に限定される ものではない。

【0024】〔評価項目と測定方法〕

[引張試験] ASTM D-638によった。降伏強度 (YSと略記,単位kg/cm²)、弾性率(TMと略記,単位kg/cm²)、破断伸び(UEと略記,単位 %)を測定した。

【0025】 [表面外観観察] 目視評価により射出成形 品の表面の平滑性を比較した。

(溶融ストランド透明性)分散状態の簡易評価として目 視により行った。

「成形収縮率」2mm厚、8cm角フィルムゲートの金型により平板を射出成形し、流動方向(MD)とMDと垂直方向(TD)の2方向の寸法を測定して求めた。

【0026】 [溶融流動性] 射出成形時の最低充填射出 圧(kg/cm²) により評価した。

〔分子量〕テトラヒドロフラン溶媒によるゲルパーミエ 10ーションクロマトグラフィ (東ソー (株) 製HLC-8020,カラム:GMHXL,温度:40℃) により単*

* 分子量分散ポリスチレンを対照とした重量平均分子量M wを測定した。

10

【0027】 [使用した層状珪酸塩] 表1に使用した層状珪酸塩の名称、鉱物名、種類、メチレンブルー吸着法により測定した陽イオン交換容量 (CECと略記)、メーカーを記載した。また、層間化合物として市販の有機ベントナイトであるエスベン74 (豊順工業(株)製、モンモリロナイトとジメチルジオクタデシルアンモニウムイオンを主体とする層間化合物)も使用した。

0 [0028]

【表1】

表-1

名称	鍅	物名	種類	CEC"	メーカー
クニピアF	モン	モリロナイト	天然	1 2 0	クニミネ工業(株)
ME 1 0 0	莊潤	生フッ素雲母	合成	8 0	コープケミカル(株)
ダイモナイト	同	上	合成	1 4	トピー工業(株)
A-61	窶	母	天然	イオン交換性なし	山口雪母工業所(株)

1) ミリ当量/100g

【0029】 [層間化合物の調製法] 層状珪酸塩約10 0gを精秤しこれを室温の水10リットルに撹拌分散 し、ここに層状珪酸塩のCECの1.2倍当量のオニウ ムイオンの塩酸塩を添加して6時間撹拌した。精製した 沈降性の固体を濾別し、次いで25リットルの脱塩水中 で撹拌洗浄後再び濾別した。この洗浄と濾別の操作を少 なくとも3回行い、洗液の硝酸銀試験で塩化物イオンが 検出されなくなるのを確認した。得られた固体は3~7 日の風乾後乳鉢で粉砕し、更に50℃の温風乾燥を3~ 10時間行い再度乳鉢で粉砕した。乾燥条件はゲストの オニウムイオンの種類により変動するが、最大粒径が1 00μm程度となる粉砕性の確保と、窒素気流下120 ℃で1時間保持した場合の熱重量減少で評価した残留水 分量が2~3wt%となることを指標とした。層間化合 物の灰分量は、窒素気流下500℃で3時間保持した場 合の残渣の重量分率を採用し、実施例と比較例の理論灰 分量の計算に供した。

【0030】 [実施例1~12] ビスフェノールAポリカーボネート (ノバレックス7025PJ、重量平均分子量Mw=45000、三菱化成(株)製、ノバレックスは登録商標)のフレークと表-2に示した層間化合物とを配合し、東芝機械(株)製の二軸押出機TEM35Bによりバレル温度設定280℃、スクリュ回転数150rpmの条件でペントを使用しながら溶融押出しチップ化した。得られたチップは日本製鋼所(株)製の射出成形機J28SAにより、バレル温度280℃、金型表

面実測温度80℃、射出/冷却=10/10秒、射出速度最大の条件で成形し、引張試験片、曲げ試験片、平板をそれぞれ得た。組成物の灰分量は、成形片約1.5gを精秤し、650℃の電気炉内で完全に有機物を焼失せしめた残渣の重量分率を採用した。

【0031】 【比較例1】 層間化合物を加えずに実施例 1~12と同様の溶融押出実験を行った。

【比較例2~5】層間化合物の有機オニウムイオンとして、表-2に記載した炭素数12以上のアルキル基を持たないものを用いて実施例1~12と同様の溶融押出実験を行った。

【0032】 [比較例6] 層間化合物の代わりに表-2 に記載した天然モンモリロナイトを用いて実施例1~1 2と同様の溶融押出実験を行った。

〔比較例7〕表-2に記載した陽イオン交換容量(CE)C)が30ミリ当量/100g未満の層状珪酸塩を用いて実施例7と同様の溶融押出実験を行った。

【0033】 [比較例8] 表-2に記載した汎用層状フィラーである天然雲母を用いて実施例1~12と同様の溶融押出実験を行った。

【比較例9~10】表-2に記載したように実施例8~12と同様の溶融押出実験を、灰分量がそれぞれ0.1 重量%未満、及び10重量%を超えるように配合して行った。

【0034】実施例と比較例の評価結果は、灰分量、引 張試験、表面外観、溶融ストランド透明性を表-2に、

Эι

分子量、溶融流動性、成形収縮率を表-3にそれぞれ示した。表-2から、本発明の実施例の組成物は、雲母の添加(比較例8)等に比べ少量の無機物の添加での強度や弾性率の向上が顕著であり、しかも引張破断伸び(UE)に示される靱性の低下が少なく射出成形品の表面外観も良好なものであり、炭素数12以上のアルキル基を持たない有機オニウムイオンによる層間化合物を用いた*

*場合(比較例2~5)や、層状珪酸塩の陽イオン交換容量が小さい場合(比較例7)に比べても優れていることがわかる。更に、表-3から本発明の実施例の組成物は、溶融流動性が大幅に改善され、また、成形収縮率も等方的に改善されることもわかる。

【0035】 【表2】

長 - 2

			X -	- 2						
No.		層間化合物	灰分量		引張試験		表	面	溶り	融
		層状珪酸塩 有機すこうよくよう	(wt%)	Υ 5	з тм	UE	- 外	観		ックト明 性
実施	例 1	クニピアF +N(CH ₃) ₃ C ₁₈ H ₃₇	2. 10	641	26500	64	平	滑	isis	透明
"	2	クニピアF ⁺ N(CH ₃) ₃ C ₁₆ H ₃₃	1. 59	631	24400	86	揧	滑	13.13	透明
"	3	クニピアF ⁺ N(CH ₃) ₃ C ₁₂ H ₂₅	2. 02	640	24900	68	平	滑	ほほ	透明
"	4	クニピアF ⁺ H ₃ N-C ₁₈ H ₃₇	2. 07	637	24800	49	平	滑	iziz	透明
"	5	クニピアF ⁺ H ₃ N-C ₁₂ H ₂₅	2. 03	630	23500	41	촤	滑	ほぼ	透明
"	6	クニピアF ⁺ P(C4H9)3C16H33	2. 35	640	26700	69	平	滑	ほぼ	透明
"	7	ME 1 0 0 +N(CH ₃) ₃ C ₁₈ H ₃₇	2. 43	651	27100	61	本	#	ほぽ	透明
"	8	エスベン 7 4	0. 36	610	21000	119	平	滑	ほぼ	透明
"	9	エスベン74	1. 34	629	24800	99	平	滑	ほぼ	透明
"	10	エスベン74	3. 04	650	27700	20	並	滑	ほぼ	透明
"	11	エスペン74	6. 01	‡ }	34800	4	址	滑	やや	濁る
"	12	エスベン74	9. 92	*)	45100	2	平	滑	濁	る
比较的	列 1	(なし) (なし)	0. 00	583	19900	131	來	滑	透	明
"	2	クニピアF +N(CH3)3C18H37	2. 31	640	26400	18	平	滑	やや	濁る
"	3	クニピアF ⁺ N(CH ₃)gphenyl	1. 99	633	24500	23	平	滑	やや	蜀る
"	4	クニピアド +N(C4H9)4	1. 98	639	25000	21	平	滑	やや	蜀る
n	5	クニピアF ⁺ P(C ₄ H ₉) ₄	2. 16	643	26300	14	平	滑	やや	蜀る
n	6	クニピアF (なし)	2. 98	590	21800	45	粒子	あり	濁	る
"	7	91 + + 1 + +N(CH ₃) ₃ C ₁₈ H ₃₇	2. 41	638	22400	29	亚	滑	やや	蜀る
"	8	A-61 (なし)	2. 10	586	21100	78	粒子	あり	蠲	る
"	9	エスベン74	0. 09	589	20400	130	平	滑	is is is	意明
"	10	エスペン74	12. 98	(非常に)	脆く成形	離型時	割れ	る)	濁	る
		·) 格件业者								

^{*)} 降伏せず。

表-3

No.	重量平均分子量	最低充填射出圧	成形収益率(%)			
NO.	Mw	(kg/cm²)	MD	TD		
実施例8	4 4 5 0 0	930	0. 47	0. 57		
" 9	4 1 0 0 0	890	0.40	0.40		
" 12	(測定 4	± ず)	0. 29	0. 31		
比較例1	45000	1500	0.50	0.64		

[0037]

【発明の効果】本発明によって得られた芳香族ポリカーボネート樹脂組成物は、強度や剛性に優れると同時に靱性、特に延性を大きく損なわず、かつ比重の増加が少なく成形表面外観や溶融流動性に優れ、しかも寸法精度が等方的に改良されるという結果を与える。又、本発明に

より得られる芳香族ポリカーボネート樹脂組成物は、低 比重、良好な表面外観、高強度、高剛性、高靱性、低成 形収縮率、良好な溶融流動性等の性能に基づき、様々な 機械部品、自動車部品、電気電子部品、シート、フィル ム、包材等に適用できる。

14